# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-164872

(43)Date of publication of application: 25.06.1990

(51)Int.CI.

C07D251/18 // C08F 8/30

> CO8F 14/18 CO8G 73/10

(21)Application number: 63-319384

(71)Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(22)Date of filing:

20.12.1988

(72)Inventor: OISHI TETSUYA

# (54) FLUORINE-CONTAINING GUANAMINE COMPOUND AND PRODUCTION THEREOF (57) Abstract:

NEW MATERIAL: A fluorine-containing guanamine compound shown by formula I [R1 is CF3, C2F5, C3F7,

(CF3)2CF, C4F9 or (CF3)2CFO; R2 is methylene, ethylene' trimethylene or propylene; n is 1-7].

EXAMPLE: 2,4-Diamino-6-(2,2,2-trifluoroethyl)-s-

triazine.

USE: A polymerizable monomer, a raw material for various

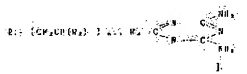
fluorine-containing compound derivative, etc.

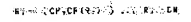
PREPARATION: A fluorine-containing nitrile shown by

formula II is reacted with dicyandiamide to give a

fluorine-containing guanamine compound shown by

formula I.





# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-164872

⑤Int.Cl.5

識別記号

广内整理番号

④公開 平成2年(1990)6月25日

C 07 D 251/18 // C 08 F 8/30

MHF

7822-4 C 7921-4 J

14/18 C 08 G 73/10 .....

7921—4 J

G 73/10 NTF

8830-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全20頁)

会発明の名称

含フツ素グアナミン化合物及びその製造法

②特 願 昭63-319384

@出 願 昭63(1988)12月20日

@発明者 大石 哲也

神奈川県鎌倉市長谷 4 丁目 1 番28号

⑪出 願 人 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

# 明細質

# 1.発明の名称

含フッ素グアナミン化合物及びその製造法

# 2.特許請求の範囲

# (1) 一般式

$$R_{1} - (CF_{2}CF(R_{2}))_{n-1} - R_{3} - C = N - C = N - C$$

$$N = C = N - C$$

$$N = C = N - C$$

$$N = C = N - C$$

# (2)一般式

$$R_1 = \left( CF_x CF(R_x) \right)_{n-1} - R_x - CN \qquad (II)$$

(式中、R<sub>1</sub>はCF<sub>3</sub>、C<sub>2</sub>F<sub>3</sub>、C<sub>3</sub>F<sub>9</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CF、C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CF、C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CF、C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CF、C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CF、C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CF、C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>、 および/又はCF<sub>3</sub> 基、R<sub>2</sub>はメチレン、エチレン、 トリメチレン、プロピレン基の中から選ばれる1 穏、nは1~7の中から選ばれる整数を示す)

で表わされる含フッ素ニトリルとジシアンジアミドとを反応させることを特徴とする合フッ素グアナミン化合物の製造法。

(3)請求項2記載の含フッ案グアナミン化合物の製造法において、塩基性化合物の存在下にて反応させることを特徴とする含フッ素グアナミン化合物の製造法。

(4) 請求項2 および3 記載の含フッ紫グアナミン化合物の製造法において、非水プロトン溶媒および非プロトン極性溶媒の中から選ばれる少なくとも1 種を含有する溶媒中にて反応させることを特徴とする含フッ紫グアナミン化合物の製造法。

# 3.発明の詳細な説明

# (産業上の利用分野)

本発明は、重合性モノマー、各種含フッ衆化合物誘導体の原料等として有用である新規な含フッ 繋グアナミン化合物及びその製造法に関する。

# (従来の技術とその問題点)

従来、含フッ素置換基を有するグアナミン化合

物としては、

( 式中、 l は l ~15の中から選ばれる整数を示す)、

等が知られている。

しかしながら、前者公知の化合物は、合つっ素 脂肪酸エステルとピグアニドを原料としてのみ製 造されるが、核原料の製造に際し複雑な工程を要 すること、核原料の安定性が良くないため取扱い が難しいこと、前者公知化合物の製造におけるでいまいである。 率が好ましくなく、精製分離等の工程が煩雑である。 でと、更には核化合物におけるアミノ基ののとはである。 性が者しくくて、アミノ基を反応させるのには はがて提供される有用な各種含フッ素化合物によるでは は、合フッ素樹脂の製造が著しく制限される、製造 等の欠陥を有し、また後者公知の化合物は、製造

3

グアナミン化合物を見出し、更に副生物が著しく 少なく高純度で所期目的化合物が得られ精製分離 工程等製造が簡便であり、且つ所期目的化合物が 高収率で得られる優れた製造法を見出して本発明 に到達した。

すなわち、本発明は、

# 一般式

$$R_1 - \{CF_1CF(R_2)\}_{n=1}^{N} - C \le N - C \le$$

(式中、R1はCF1、C2F3、C3F4、(CP3)2CF、C4F4、(CP3)2CP-O基の中から選ばれる1種、R2はF原子および/又はCF3 基、R3はメチレン、エチレン、トリメチレン、プロピレン基の中から選ばれる1種、nは1~7の中から選ばれる整数を示す)で表わされる合フッ素グアナミン化合物、及び一般式

に際し剧生物の生成が多く、更にその特製分離が 難しいこと、該公知化合物中の含フッ素置換基が 加水分解、熱、光等により容易に離脱し、所期の 機能を長期にわたり維持することが困難であるこ と等の欠陥を有し、これらの公知化合物は、製造 及び使用にあたり技術的、経済的に著しく制限を 受けていた。

#### (問題点を解決する為の手段)

4

および/又はCF, 基、R,はメチレン、エチレン、トリメチレン、プロピレン基の中から選ばれる1種、nは1~7の中から選ばれる整数を示す〕で表わされる含フッ案ニトリルとジシアンジアミドとを反応させることを特徴とする含フッ案グアナミン化合物の製造法である。

本発明に係わる合フッ案グアナミン化合物(1)において、R,はCF。、C<sub>2</sub>F<sub>3</sub>、C<sub>2</sub>F<sub>3</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CP、C<sub>2</sub>F<sub>3</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CF-0基の中から選ばれる1種であり、R<sub>2</sub>はF原子および/又はCF<sub>3</sub> 基であるが、原料製造時の反応性等からR<sub>2</sub>はF原子が特に好ましく、更に、R<sub>3</sub>はメチレン、エチレン、トリメチレン、プロピレン基の中から選ばれる1種であるが、原料である合フッ素ニトリルの製造の簡便さ等からメチレン、エチレン基が特に好ましい。

かかる含フッ素グアナミン化合物 (1) の具体 例としては、2.4 ージアミノー 6 ー (2.2.2 ート リフルオルエチル) ー s ートリアジン、2.4 ージ アミノー 6 ー (2.2,3.3.3 ーペンタフルオルプロ ピル) - s ートリアジン、2.4 ージアミノー 6 ー

(1H.1H -ヘプタフルオルプチル) -s-トリア ジン、2.4 - ジアミノー 6 - (1H,1H - ノナフル オルペンチル)ーェートリアジン、2.4 ージアミ ノー6ー(18.18 ーウンデカフルオルヘキシル) - s - トリアジン、2.4 -ジアミノー6 - (1H,1 II - トリデカフルオルヘプチル) - s - トリアジ ン、2.4 ージアミノー 6 ー (1H.1D ーペンタデカ フルオルオクチル) -s-トリアジン、2.4 -ジ アミノー6-(18.18 -ヘプタデカフルオルノニ ル) -s-トリアジン、2,4 -ジアミノー6- ( 18.18 -ノナデカフルオルデシル) -s-トリア ジン、2.4 ージアミノー 6 ー (1H,1H ーヘンエイ コサフルオルウンデシル)ーsートリアジン、2. 4 ージアミノー 6 ー(18.1B ーベンタコサフルオ ルトリデシル) - s - トリアジン、2,4 - ジアミ ノー6-(18.18 -ノナコサフルオルペンタデシ ル)-s-トリアジン、2.4 -ジアミノ-6-( 18.18 ートリトリアコンタフルオルヘプタデシル 3.3 ートリフルオルプロピル) - s - トリアジン、

7

リアジン、2.4 -ジアミノー6 - (1H,1H,2H,2H - ヘプタコサフルオルペンタデシル) - s - ト リ アジン、2.4 ージアミノー 6 ー (1H.1H.2H.2H ー ノナコサフルオルヘキサデシル) - s - ト リ アジ ン、2.4 ージアミノー6ー (1H.1H.2H.2H. ーヘン トリアコン外フルオルヘブタデシル) - s - トリ アジン、2.4 ージアミノー6 - (1H,1H,2H,2H -トリトリアコンクフルオルオクタデシル) - s -トリアジン、2.4 ージアミノー6 - (4.4.5.5.5 - ペンタフルオルペンチル) - s - トリアジン、 2.4 ージアミノー6ー (4.4.5.5.6.6.7.7.7 ーノ ナフルオルヘプチル) - s - トリアジン、2.4 -ジアミノー 6 ー (18.18.28.28.38.38 ートリデカ フルオルノニル) ーsートリアジン、2.4 ージア ミノー 6 - (1H.1H.2H.2H.3H.3H -ペンタデカフ ルオルデシル) -s-トリアジン、2.4 -ジアミ ノー6ー(18.18.28.28.38.38 ーヘプタデカフル オルウンデシル)~s-トリアジン、2.4~ジア ミノー 6 ー (1H.1H.2H.2H.3H.3H ーノナデカフル オルドデシル) -s-トリアジン、2.4 -ジァミ

2.4 -ジアミノー6- (3.3.4.4.4 - ベンタフル オルプチル) - s -トリアジン、2.4 -ジアミノ -6-(3.3.4.4.5.5.5 -ヘプタフルオルペンチ ル) - s - トリアジン、2,4 -ジアミノー 6 - ( 3.3.4.4.5.5.6.6.6 - ノナフルオルヘキシル) s - トリアジン、2.4 - ジアミノ - 6 - (1H, 1H , 2H. 2H-ウンデカフルオルヘプチル) - s - ト リアジン、2.4 ージアミノー6ー (1H.1H, 2H, 2H ートリデカフルオルオクチル) - s - トリアジン、 2.4 - ジアミノー6 - (1H,1H,2H,2H,2H - ペンタデ カフルオルソニル) - s - トリアジン、2,4 ージ アミノー 6 ー (1H.1H.2H.2H ーヘプタデカフルオ ルデシル) -s-トリアジン、2,4 -ジアミノ-6 - (1H,1H,2H,2H - ノナデカフルオルウンデシ ル) - s - トリアジン、2.4 -ジアミノー 6 - ( 1B.1H.2H.2H - ヘンエイコサフルオルドデシル) - s - トリアジン、2.4 ージアミノー 6 - (1H.1 H. 2R. 2H - トリコサフルオルトリデシル) - s -トリアジン、2.4 ージアミノー6 - (1B.1B,2B,2 H -ペンタコサフルオルテトラデシル) - s - ト

8

ノー6- (IH.1H,2H,2H,3H,3H - ノナコサフルオ ルヘブタデシル)ーsートリアジン、2.4 ージア ミノー6ー(1ーメチルー18,2H,2Hーヘプタデカ フルオルデシル) - s - トリアジン、2.4 - ジア 4.4 -テトラフルオルブチル} - s - トリアジン、 2.4 -ジアミノー6ー(5-(トリフルオルメチ ル) -111.18.28.28 -オクタフルオルヘキシル} - s - トリアジン、2.4 - ジアミノー 6 - {7 -(トリフルオルメチル)-1H,1H,2H,2H -ドデカ フルオルオクチル】- s - トリアジン、2.4 -ジ アミノー6-(9-(トリフルオルメチル)-18 ,1H,2H,2H, - ヘキサデカフルオルデシル) - s -トリアジン、2.4 ージアミノー6ー(11ー(トリ フルオルメチル) -1H.1H.2H.2H - エイコサフル オルドデシル) - s - トリアジン、2,4 - ジァミ J - 6 - (15 - (15 - 18.18) - 18.182H.2H ーオクタコサフルオルヘキサデシル) – s - トリアジン、2.4 - ジアミノ - 6 - (4 - (ト リフルオルメチル)-18,50 -オクタフルオルベ

ンチル)ーェートリアジン、2.4 ージアミノー6 - (6 - (トリフルオルメチル) -1H.1H ードデ カフルオルヘプチル】-s-トリアジン、2,4 -ジアミノー6-(8-(トリフルオルメチル)-1H.1H - ヘキサデカフルオルノニル ) - s - ト リ アジン、2.4 ージアミノー6ー(12-(トリフル オルメチル) -1H,1H -テトラコサフルオルトリ デシル) - s - トリアジン、2.4 - ジアミノー 6 - (4-(トリフルオルメチル)-4.5.5.5 ーテ トラフルオルペンチル】-s-トリアジン、2.4 ージアミノー6ー(8-(トリフルオルメチル) -18,18,28,28,38,38 -ドデカフルオルノニル) - s - トリアジン、2.4 - ジアミノー6 - [2 -(ペルフルオルイソプロポキシ)-エチル)- s ートリアジン、2.4 ージアミノー6- (3.3.4.4) ーテトラフルオルー4ー(ペルフルオルイソプロ ポキシ)-ブチル}-s-トリアジン、2.4 -ジ アミノー6ー(6ー(ペルフルオルイソプロポキ シ) -1H,1H,2H,2H -オクタフルオルヘキシル) - s - トリアジン、2.4 - ジアミノ - 6 - [8 -

1 1

ージアミノー6ー(3-(トリフルオルメチル) -1H.1H,2B,2H -デカフルオルヘプチル} -s -トリアジン、2.4 ージアミノー6ー (3.5 ーピス (トリフルオルメチル)-1H,1H,2H,2H -ヘブタ フルオルヘキシル】-s-トリアジン、2,4 ージ アミノー6-(3-(トリフルオルメチル)-18 ,1H,2H,2H -ドデカフルオルオクチル} -s-ト リアジン、2.4 -ジアミノー6ー(3ー(トリフ ルオルメチル) - 4 - (ベルフルオルイソプロポ キシ) ートリフルオルブチル) -s-トリアジン、 2.4 ージアミノー6ー (3.5 ーピス (トリフルオ ルメチル) -18,18,28,28 - ウンデカフルオルオ クチル)ーェートリアジン、2.4 ージアミノー6 - (3.5.7 ートリス (トリフルオルメチル) - 18 .18.28.2H ーデカフルオルオクチル)-s-トリ  $7 \% > 2.4 - \% 7 \ge 1 - 6 - [2.4 - 4]$ リフルオルメチル)-18.18 -ペンタデカフルオ ルノニル】- s - トリアジン、2,4 -ジアミノー 6- (3.5 -ピス (トリフルオルメチル) - 6-(ペルフルオルイソプロボキシ) - 111, 1H. 2H, 2H

(ベルフルオルイソプロポキシ) ~1 B. 1 H. 2 H. 2 H ードデカフルオルオクチル)-s-トリアジン、 2.4 - ジアミノー 6 - (12- (ペルフルオルイソ プロポキシ) -1H,1H,2H,2H -エイコサフルオル ドデシル] - s - トリアジン、2.4 - ジアミノー 6 - [14- (ペルフルオルイソプロポキシ) -18 .18.28.28 -テトラコサフルオルテトラデシル) -s-トリアジン、2.4 -ジアミノー6- {7-(ベルフルオルイソプロポキシ)-1H,1H -ドデ カフルオルヘプチル)-s-トリアジン、2.4 -ジアミノー6ー [11- (ペルフルオルイソプロポ キシ) -18,1H -エイコサフルオルウンデシル) -s-トリアジン、2.4 -ジアミノー6- (9-(ペルフルオルイソプロポキシ) - 1H.1H.2H.2H. 3H.3H -ドデカフルオルノニル) - s - トリアジ ン、2.4 ージアミノー6ー(3-(トリフルオル メチル) -1H.18,2H.2H - ヘキサフルオルペンチ ル) - s - トリアジン、2,4 - ジアミノー 6 - ( 3 - (トリフルオルメチル) - 1H, 1H, 2H, 2H - オ クタフルオルヘキシル)ーsートリアジン、2.4

1 2

- ヘキサフルオルヘキシル) - s - トリアジン、
2.4 - ジアミノー6 - (7 - (トリフルオルメチル) - 1H.1H.2H.2H - ヘキサデカフルオルデシル
) - s - トリアジン、2.4 - ジアミノー6 - (11
,13 - ピス (トリフルオルメチル) - 1H.1H,2H,2
II - トリコサフルオルテトラデシル) - s - トリアジン等があげられるが、これらの化合物に限定されるものではない。

本発明に係わる合フッ素グアナミン化合物 (I) は、

# 一般式

R<sub>1</sub> - (CF<sub>2</sub>CF(R<sub>2</sub>))<sub>n-1</sub>-R<sub>3</sub>-CN (II) (式中、R<sub>1</sub>はCF<sub>3</sub>、C<sub>2</sub>F<sub>3</sub>、C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>、(CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CP、C<sub>4</sub>P<sub>7</sub>、 (CF<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CF-O基の中から選ばれる1種、R<sub>2</sub>はF原子 および/又はCF<sub>3</sub> 基、R<sub>3</sub>はメチレン、エチレン、 トリメチレン、プロピレン基の中から選ばれる1 種、nは1~7の中から選ばれる整数を示す) で衷わされる合フッ葉ニトリルとジシアンジアミ ドとを反応させることにより得ることができる。 上記した合フッ紫ニトリル(II) は、例えば米 国特許第583,873 号、同第3,283,020 号、同第3,575,890 号、特公昭39-30267、特開昭47-5368 等に開示されている含フッ素基を有するヨウ化物、臭化物、塩化物等と骨酸ソーダ、骨酸カリ、アクリロニトリル、シアン化鋼等のシアノ化剤をひてきる。又、複合フッ素ニトリル(II)に相当する合フッ素カルボン酸、アシルハロゲン化物等よりアミド化合物を得、更に五酸化リン、五塩化リン、オキシ塩化リン、塩化チオニル、芳香族スルホン酸等の脱水剤存在下で反応せしめる方法等によっても得ることができる。

かかる合フッ案ニトリル(目)の具体的化合物 としては、3,3,3 ートリフルオルプロパンニトリ ル、3.3.4,4,4 ーペンタフルオルブタンニトリル、 2H.2H ーヘブタフルオルペンタンニトリル、2H,2 H ーノナフルオルヘキサンニトリル、2H,2H ーウ ンデカフルオルヘプタンニトリル、2H,2H ートリ デカフルオルオクタンニトリル、2H,2H ーペンタ デカフルオルノナンニトリル、2H,2H ーヘブタデ

1 5

タデカンニトリル、2H,2H,3H,3H -ヘントリアコ ンタフルオルオクタデカンニトリル、2H,2H,3H,3 H -トリトリアコンタフルオルノナデカンニトリ ル、5.5.6.6.6 -ペンタフルオルヘキサンニトリ ル、5.5.6.6.7.7.8.8.8 -ノナフルオルオクタン ニトリル、2H, 2H, 3H, 3H, 4H, 4H ートリテカフルオ ルデカンニトリル、2H.2H.3H.3H.4H.4H -ペンタ デカフルオルウンデカンニトリル、2H.2H.3N,3H, 48.48 -ヘプタデカフルオルドデカンニトリル、 2H.2H.3H.3H.4H.4H ーノナデカフルオルトリデカ ンニトリル、2H.2H.3H.3H.4H.4H - ノナコサフル オルオクタデカンニトリル、2-メチル-2H,3H, 3H-ヘブタデカフルオルウンデカンニトリル、4 - (トリフルオルメチル) -4.5.5.5 ーテトラフ ルオルペンタンニトリル、8-(トリフルオルメ チル) - 2H, 2H, 3H, 3H - ドデカフルオルノナンニ トリル、12- (トリフルオルメチル) -28,28,38 .38 -エイコサフルオルトリデカンニトリル、16 - (トリフルオルメチル) -2H.2H.3H.3H -オク タコサフルオルヘプタデカンニトリル、5-(ト

カフルオルデカンニトリル、2H,2B -ノナデカフ ルオルウンデカンニトリル、2H,2H -ヘンエイコ サフルオルドデカンニトリル、28,28 ートリコサ フルオルトリデカンニトリル、2R.2R ーノナコサ フルオルヘキサデカンニトリル、20.26 ートリト リアコンタフルオルオクタデカンニトリル、4.4. 4 ートリフルオルブタンニトリル、4.4.5.5.5 ー ペンタフルオルペンタンニトリル、4.4.5.5.6.6. 6 -ヘアタフルオルヘキサンニトリル、4,4,5,5, 6, 6, 7, 7, 7 - ノナフルオルヘプタンニトリル、2H . 2H. 3H. 3F - トリデカフルオルノナンニトリル、 28, 28, 38, 38 - ベンタデカフルオルデカンニトリ ル、2H, 2H, 3H, 3H - ヘプタデカフルオルウンデカ ンニトリル、2H.2H.3H.3H - ノナデカフルオルド デカンニトリル、2H, 2H, 3H, 3H - ヘンエイコサフ ルオルトリデカンニトリル、2H,2H,3H,3H ートリ コサフルオルテトラデカンニトリル、2H,2H,3H.3 H -ペンタコサフルオルペンタデカンニトリル、 28, 28, 38, 38 - ヘプタコサフルオルヘキサデカン ニトリル、2H, 2H, 3H, 3H - ノナコサフルオルヘプ

1 6

リフルオルメチル) - 2H, 2H - オクタフルオルヘ キサンニトリル、9-(トリフルオルメチル)-2H, 2H - ヘキサデカフルオルデカンニトリル、13 - (トリフルオルメチル) - 2H, 2H - テトラコサ フルオルチトラデカンニトリル、5-(トリフル オルメチル) -5.6.6.6 ーテトラフルオルヘキサ ンニトリル、9- (トリフルオルメチル) -2H.2 H. 3B. 3H, 4H, 4H ードデカフルオルデカンニトリル、 3- (ペルフルオルイソプロポキシ) - プロパン ニトリル、4.4.5.5 ーテトラフルオルー5ー (ペ ルフルオルイソプロポキシ) -ベンタンニトリル、 7 - (ペルフルオルイソプロポキシ) - 211, 2H, 3H .3R -オクタフルオルヘプタンニトリル、11- ( ベルフルオルイソプロポキシ) - 2H, 2H, 3H, 3H -ヘキサデカフルオルウンデカンニトリル、8-( ベルフルオルイソプロポキシ) - 28,28 ードデカ フルオルオクタンニトリル、12-(ベルフルオル イソプロポキシ) -28.28 -エイコサフルオルド デカンニトリル、10-(ペルフルオルイソプロボ キシ) - 28, 28, 38, 38, 48, 48 - ドデカフルオルデ

カンニトリル、4-(トリフルオルメチル)-28 ,2H,3H,3H -ヘキサフルオルヘキサンニトリル、 4- (トリフルオルメチル) -2H,2H,3H,3H -オ クタフルオルヘプタンニトリル、4-(トリフル オルメチル) - 2H, 2H, 3H, 3H - デカフルオルオク タンニトリル、4.6 ーピス(トリフルオルメチル ) - 2H, 2H, 3H, 3H - ヘアタフルオルヘプタンニト リル、4-(トリフルオルメチル)-2H,2H,3H,3B -ドデカフルオルノナンニトリル、4 - (トリ フルオルメチル) -5- (ペルフルオルイソプロ ポキシ) - トリフルオルペンタンニトリル、4.6 ーピス (トリフルオルメチル) -2H,2H,3H,3H -ウンデカフルオルノナンニトリル、4.6.8 ートリ ス (トリフルオルメチル) -2H,2H,3H,3H -デカ フルオルノナンニトリル、3.5 -ピス(トリフル オルメチル)-2H,2H -ベンタデカフルオルデカ ンニトリル、4.6 -ピス(トリフルオルメチル) - 7 - (ベルフルオルイソプロポキシ) - 2H, 2B. 3H,3H - ヘキサフルオルヘプタンニトリル、8-(トリフルオルメチル) -2H,2H,3H,3H - ヘキサ

1 9

コール、ジエチレングリコール、ジエチレングリ コールモノメチルエーテル、ジエチレングリコー ルモノブチルエーテル、1-メトキシ-2-プロ パノール、1-エトキシー2-プロパノール、ジ プロピレングリコール、ジアセトンアルコール、 2.2.2 -トリフルオルエタノール等のヒドロキシ ル基を有する化合物、アセトン、メチルエチルケ トン、メチルイソプチルケトン、アセトフェノン 等のケトン類、酢酸エチル、酢酸プチル、酢酸ベ ンジル等のエステル類、ジェチルエーテル、エチ レングリコールジメチルエーテル、ジエチレング リコールジメチルエーテル、テトラヒドロフラン、 ジオキサン、クラウンエーテル、アニソール等の エーテル類、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジ エチルホルムアミド、N.N ージメチルアセトアミ ド、N-メチルピロリドン等のカルボン酸アミド 類、スルホラン、メチルスルホラン等のスルホラ ン類、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、 メチルアミン、ジメチルアミン、トリメチルアミ ン、エチルアミン、ジェチルアミン、トリエチル

デカフルオルウンデカンニトリル、12.14 ーピス (トリフルオルメチル) - 2H.2H.3H.3H - トリコ サフルオルペンタデカンニトリル等があげられる が、これらの化合物に限定されるものではない。

本発明に係わる合フッ案グアナミン化合物 ( I ) の製造法において、上記した合フッ案ニトリル ( II ) とジシアンジアミドとの反応を、非水溶媒中、塩茶性化合物の存在下にて行わしめることがより好ましい。

かかる非水溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、tertール、nーブタノール、iso ープクノール、tertーブタノール、2ーエチルへキサノール、ドデカノール、アリルアルコール、プロパギルアルコール、エチレングリコール、ブタンジオール、グリセン、1.2.6 ーへキサントリオール、2ーメトキシエタノール、2ーエトキシエタノール、2ーイソプロポキシエタノール、2ープトキシエタノール、フルフリルアルコール、テトラヒドロフルフリルアル

2 0

アミン、イソアミン、フリルアミン、アリルアミン、アリルアミン、アリルアミン、ピー (ジェナールアミン、ピールアミン、ピールアミン、ピールアミン、ピールアミン、アリールアミン、アフールアファックログリールアミン、アンモール類、アンカールアミンがあげられるが、特にアルコール類、アド類、アルカーのでは、カルボン段、カルボン段、アルカーを変更がある。とのできる。

又、かかる塩基性化合物としては、例えばカリウム、ナトリウム等のアルカリ金属、水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等のアルカリ金属水酸化物、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等のアルカリ金属炭酸塩、カリウムエチラート、ナトリウムメチラート、ナトリウムメチラート、ナトリウムエチラー

ト等のアルカリ金属アルコラート、1.8 ージアザビシクロ(5.4.0 )ウンデセンー 7 、 トリエチレンジアミン、ピペリジン、アンモニア等のアミン類等があげられるが、特にアルカリ金属水酸化物、アルカリ金属アルコラートが好ましく、これらを単独あるいは2種以上を共に用いてもよい。又、かかる化合物の添加量は、特には限定されないが、経済性の面から含フッ案ニトリルに対し20モル%~0.001 モル%の量であり、場合により適宜選択することができる。

更に、核反応は、通常80で以上、好ましくは10 0で以上の温度で行う時、反応は急速に且つ円滑 に進み高収率で所期目的化合物を得ることができ る。しかし、反応温度が高くなるに従って副生物 の量が増加し、反応温度が150で付近を超えると 無視出来ない程度になり製品純度を低下させる為、 150で以上の反応温度は好ましくない。

又、核反応の系は、特には限定されないが、常 圧下あるいは密閉容器中にて自然発生圧力下、更 には加圧下にて行うことができ、場合により適宜

2 3

の重合性誘導体、あるいは他の重合可能な中間体 等と共に共重合させることができる。

又、該合フッ素グアナミン化合物は、カルボン 酸類、例えばフタル酸、イソフタル酸、アジピン 酸、マレイン酸、トリメリット酸、エチレンテト ラカルボン酸、シクロペンタンテトラカルボン酸、 ピロメリット酸、3.3'.4.4' ーベンゾフェノンテ トラカルボン酸、2,2',3,3' ーベンゾフェノンテ トラカルボン酸、3,3',4,4' -ピフェニルテトラ カルポン酸、2,2',3,3' ーピフェニルテトラカル ボン酸、2.2 ーピス(3.4 ージカルボキシフェニ ル) プロパン、2,2 - (2,3 - ジカルポキシフェ ニル) エタン、ピス (2.3 -ジカルポキシフェニ ル)メタン、ビス(3,4 -ジカルボキシフェニル ) メタン、2.3.6.7 -ナフタレンテトラカルボン 酸、1.4.5.8 ーナフタレンテトラカルボン酸、1. 2.5.6 -ナフタレンテトラカルボン酸、1.2.3.4 - ベンゼンテトラカルボン酸、3,4,9,10-ペリレ ンテトラカルポン酸、2.3.6.7 -アントラセンテ トラカルポン酸、1.2.7.8 -フェナントレンテト

選択することができる。

本発明に係わる新規な合フッ素グアナミン化合物は、公知化合物のペルフルオルアルキル基置換グアナミン化合物におけるアミノ基に比し著しく優れた反応性を有する活性アミノ基を有するため各種の反応性に優れ、重合性モノマー、各種合フッ素化合物誘導体の原料等として有用であるが、特に重合性モノマーとして有用である。

例えば、該含フッ素グアナミン化合物は、アルデヒド類、特にホルムアルデヒド、パラホルレス・カキサメチレンテトラミン、メチルヘミホルマール、ブチルヘミホルマール等のホルムアルデヒアルカールの行力をである。アルカーの重合性中間体を提供することができ、かあるいなを作力しめたといって、例えば、チェーにより他の重合ではなモノマー、例えば、チェーン、グアナミン類、尿素、アルキルテスス、アルキルチュス素、アリニン及びこれら

2 4

ラカルボン酸、あるいはこれらの前駆体である部 分エステル化物、酸無水物、ハロゲンアシル化物 等と共に重合せしめて、公知化合物のペルフルオ ルアルキル基置換グアナミン化合物からは得難い ポリアミド酸、ポリイミド、ポリアミド等の樹脂 を提供することができ、またイソシアナート類、 備えば1.6 - ヘキサメチレンジイソシアナート、 2,2.4 -トリメチルヘキサメチレンジイソシアナ ート、ダイマー酸からのジイソシアナート、ビス (2-イソシアナートエチル) フマラート、メチ ルシクロヘキサンー2.4 ージイソシアナート、イ ソホロンジイソシアナート、4.4'ージシクロヘキ シルメクンジイソシアナート、イソプロピリデン・ ピス(4-シクロヘキシルイソシアナート)、キ シリレンジイソシアナート、m-フェニレンジイ ソシアナート、トリジンジイソシアナート、ジア ニシジンジイソシアナート、3.3'ージメチルー4, 4'ージフェニルメタンジイソシアナート、1.5 ー ナフタレンジイソシアナート、2,4 - トリレンジ イソシアナート、2.6 ートリレンジイソシアナー

ト等、あるいはこれらとポリオール、アミン、水等との反応により得られる多価イソシアナート等と共に重合せしめて、公知化合物のベルフルオルアルキル基置換グアナミン化合物からは得難いポリウレア等の樹脂を提供することができ、更に各種重合体、例えばウレタン樹脂、エポキシ樹脂等の賃伸長剤、架橋剤、硬化剤等としても用いることができるが、これらに限定されるものではない。

上記した如く、該合フッ素グアナミン化合物は、 での化合物との重合性に優れているが、かかる 重合は、溶液重合、乳化重合、懸濁重合、塊状重 合、界面重合等いずれの重合形態でもよく、場合 により適宜選択することができる。

本発明に係わる新規な含フッ素グアナミン化合物において、該化合物の有するアミノ基は、各種の官能基を有する化合物と優れた反応性を示し、又該化合物の有する含フッ業置換基は、化学的、物理的に非常に安定であり、加水分解、熱、光等による含フッ業置換基の難脱が殆んど起らない為、所期の機能を長期にわたり難持することができ

2 7

次に、本発明を参考例、実施例により詳細に説明する。但し、これらの参考例、実施例記載は、 本発明の範囲をこれらのみに限定するものではない。 、本発明の新規な合フッ素グアナミン化合物は、 公知化合物では得難い機能性の優れた各種合フッ 素重合体、合フッ素化合物を提供することができ る極めて有用な化合物である。

又、本発明に係わる含フッ案グアナミン化合物の製造法は、上記した特定の化合物を用い、溶媒、反応助剤、反応温度等を適宜選定することにより、副生物が署しく少なく、高純度で所期目的化合物が得られ精製分離工程等製造が簡便であり、原料ロスが著しく少なく、且つ所期目的化合物を高収率で得ることができ、技術的、経済的に優れ、極めて実用性のあるものである。

かかる新規な合フッ素グアナミン化合物は、アルデヒド類、カルボン酸類、イソシアナート類等種々の化合物との重合性に優れ、且つ各種反応性にも優れて樹脂原料、誘導体原料とすることができ、ゴム材料、フィルムのプロッキング防止、樹脂の摩擦係数低下等として樹脂への添加剤、潤滑添加剤、離型剤、カーワックス等のワックス、テープの背面処理剤、静電印刷用キャリーの非粘着

28

# 参考例 1

2H,2H-ウンデカフルオルヘブタンニトリル (CF<sub>2</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>4</sub>CH<sub>2</sub>CN) の製造:

強力な撹拌機、温度計、減圧蒸留装置を装着し

た 500 mt 丸底フラスコに、十分に乾燥、微粉砕された2H.2H-ウンデカフルオルヘブタンアミド (CF,(CF,)4CH,CONH,) 32.7g (0.1モル) と五酸化リン17.0g(0.12モル) とを加え、十分に損拌混合する。この混合物をマントルヒーターにて 100でより 200でまで徐々に加熱し、 200~220 でにて 5 時間加熱を続ける。その後、波圧下にて蒸留を行い、反応物を取り出す。これを分留して、21.3gの CF,(CF,)4CH,CN(沸点65~68で/6mmHg)を得る。

# 参考例 2

4.4.5.5.6.6.7.7.7 ーノナフルオルへブタンニ トリル (CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CN ) の製造: 提件機、温度計、選流冷却器を装着した500㎡フラスコに、シアン化ナトリウム14.7g(0.3モル)と、ジメチルスルホキシド100㎡との混合物に、2ーベルフルオルブチルー1ーヨードエタン37.4g(0.1 モル)を加える。これを加えると発 して60℃に達する。この混合物を80℃にて5時間 では少しながら加熱すると、反応混合物は黒色の粘 現な液体となる。この反応物に、100㎡の水を加え、得られた混合物を、エチルエーテルで抽出する。このエーテル抽出液を無水硫酸ナトリウムで 乾燥後、 建過する。これを分留して、16.7gのCF。(CP。)っCH。CH。CH( 沸点69~72℃/7㎜Hg)を得る。

# 参考例3

7-(ベルフルオルイソプロポキシ)-2H. 2H. 3H.3H -オクタフルオルヘプタンニトリル ((CF.) \*CFO-(CP\*) \*CH\*CH 1CH )の製造:

撹拌機、温度計、選流冷却器、滴下ロートを装着した 500 m2 フラスコに、酢酸 100 m2 と酢酸網 0.2eを加え、続いて亜鉛粉末6.9eを加え、撹拌す

3 1

撹拌すると、黒褐色液を得る。これを分留して、 28.3g のCF₂(CF₂)₃CH₂CH₂CH₂CN (沸点97~99℃/5 mollg) を得る。

# 実施例1

2.4 - ジアミノー 6 - (2.2.2 - トリフルオル エチル) - s - トリアジンの製造:

内容積 500配の撹拌機付オートクレーブ中に、3.3.3 ートリフルオルプロパンニトリル 10.9g(0.1 モル)、ジシアンジアミド12.6g(0.15モル)及び苛性カリ 0.4gを予め溶解させたメタノール100配を仕込み、温度 110~ 115℃で撹拌しながら5時間反応させた。この反応混合物からメタノールを除去した後、固形分を水洗し波圧乾燥させた。次に、これを50%メタノール水溶液にて再結品を行い、13.1gの2.4 ージアミノー6ー(2.2.2 ートリフルオルエチル)ーsートリアジン(白色結晶、融点 247~ 249℃)を得た。該目的物の元業分析、赤外線吸収スペクトル分析結果を下記に示す。

る。次いで内温を35℃に保持し、撹拌しながら、4 - (ベルフルオルイソプロポキシ) - 1 - ヨードーベルフルオルイソプロポキシ) - 1 - ヨードーベルフルオルブタン ((CF<sub>3</sub>)<sub>1</sub>CFO(CF<sub>2</sub>)<sub>1</sub>) 51.2g(0.1モル)、アクリロニトリル 6.4g(0.12モル)及び酢酸30配の混合物を滴下ロートにて加え、1時間で滴下終了する。添加終了後、更に内温40℃に保持して5時間撹拌する。この反応混合物に蒸留水を加え水洗後、有機相を得る。これを分留して、31.6gの (CF<sub>2</sub>)<sub>2</sub>CFO(CF<sub>2</sub>)<sub>4</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CN(沸点95~98℃/4mnHg) を得る。

#### **公共例4**

28,2H,3H,3H,4H,4H-トリデカフルオルデカンニ トリル [CF<sub>2</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CN) の製造:

3 2

元素分析 C H N P

湖定值: 31.0% 3.1% 36.4% 29.6% 計算值: 31.10% 3.13% 36.26% 29.51%

赤外線吸収スペクトル分析

NH: 基に基く吸収 2.9 µ、3.0 µ

C-F に基く吸収 7.3~9.1 µ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1 μ

'||核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部標準物質

:TMS 、溶媒:d.-DMSO)

(シングレット)

# 実施例2

2.4 - ジアミノー 6 - (2.2.3,3,3 - ペンタフルオルプロピル) - s - トリアジンの製造:

内容積 500 配の撹拌機付オートクレーブ中に、
3.3.4.4.4 ーペンタフルオルプタンニトリル15.9 g(0.1モル)、ジシアンジアミド16.8 g(0.2モル)、水酸化リチウム 0.5 g、メチルセロソルブ
100 起を仕込み、温度 125~ 130 C で撹拌しなが
610時間反応させた。この反応混合物からメチル

セロソルブを被圧下で除去した後、固形分を水洗し波圧乾燥させた。次に、これを50%酢酸水溶液にて再結晶を行い、22.1gの2.4 ージアミノー6ー(2.2.3.3.3 ーペンタフルオルプロビル)ーsートリアジン(白色結晶、融点 200~ 202℃)を得た。被目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析結果を下記に示す。

元素分析 C H N F

湖定值: 29.5% 2.5% 28.9% 39.2%

計算值: 29.64% 2.49% 28.80% 39.07%

赤外線吸収スペクトル分析

MH: 基に基く吸収 2.9μ、3.0 μ

C-P に基く吸収 7.4~9.1 p (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1 μ

'B核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部標準物質

:THS 、溶媒:d,-DHSO)

NH: 基に基く吸収 δ値 6.63ppm

(シングレット)

3 5

赤外線吸収スペクトル分析

ΝΗ = 基に基く吸収 2.9 μ 、3.0 μ

C-P に基く吸収 7.3~9.0 μ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1μ

'B核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部標準物質

:THS 、溶媒:d.-DMSO)

NB: 基に基く吸収 δ値 6.63ppm

(シングレット)

# 実施例4

実施例3における合フッ素ニトリルを変化させて、実施例3と同様の手順で反応及び処理を行った。該目的生成物である合フッ素グアナミン化合物の融点を第1象に示す。

#### 実施例3

2.4 ージアミノー 6 ー (1H,1H ーノナフルオル ペンチル) - s ートリアジンの製造:

複字機、温度計、遠流冷却器を装着した 500 配フラスコに、2H.2H ーノナフルオルヘキサンニトリル25.9g(0.1モル)、ジシアンジアミド16.8g(0.2 モル)、苛性カリ 0.4g、エチルセロソルブ 200 配を仕込み、温度 130~ 135℃で提伴しながら 5 時間反応させた。この反応混合物からエチルセロソルブを減圧下で除去した後、固形分を水洗し減圧乾燥させた。次に、これを酢酸エチルにて再結晶を行い、27.8gの2.4 ージアミノー6ー(1H.1H ーノナフルオルペンチル)ーsートリアジン(白色結晶、融点 185~ 188℃)を得た。該目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル分析、「H核磁気共鸣吸収スペクトル分析結果を下記に示す。

元素分析 C H N F

測定値: 28.0% 1.7% 20.3% 50.1% 計算値: 28.00% 1.76% 20.41% 49.83%

3 6

137~176 131~137 125~128	合フッ素グフナミン化合物名	融点 (で)	<b>新路器</b>
173~176 131~137 125~128 120~123	2.4・ジアミノ・6. (18.18-ウンデカフルオルヘキシル)・8・トリアジン	165~169	50%メタノール水路板
131~137	2.4・ジアミノ・6. (18, 18・トリデカフルオルヘブチル)・3-トリアジン	173~176	育セステル
125~128	2.4・ジアミノ・6. (18, 18. ペンタデカフルオルオクチル)・s・トリアジン	131~137	子 ២
120~123	2.4-ジアミノ-6-(1H,1H-ヘブタデカフルオルノニル)-s-トリアジン	125~128	. 국 별
	2.4・ジアミノ-6-(18,18-トリコサフルオルドデシル)-s-トリアジン	120~123	数数外 <b>间</b> 45%0L
116~119	2.4・ジアミノ・6-(118.118-ノナコサフルオルベンタデシル)・9- トリアジン	116~119	イヤーム

F

# 実施例5

2.4 ージアミノー 6 ー (3.3.3-トリフルオルプロピル) - s ートリアジンの製造:

内容積 500 配の投資機付オートクレープ中に、4.4.4 ートリフルオルプタンニトリル12.3 g (0.1 モル)、ジシアンジアミド11.8 g (0.14 モル)、苛性カリ0.4 g、イソプロパノール 100 成を仕込み、温度130~135℃で提達しながら5時間反応させた。この反応混合物からイソプロパノールを除去した後、固形分を水洗し乾燥させた。次に、これを50%酢酸水溶液にて再結晶を行い、15.7 gの2.4 ージアミノー6ー(3.3.3 ートリフルオルプロビル)ーsートリアジン(白色結晶、酸点199~201℃)を得た。該目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル分析、'H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、'H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、'H核磁気共鳴吸収スペクトル分析

元素分析 C H N F 湖定値: 34.8% 3.8% 33.8% 27.7% 計算値: 34.79% 3.89% 33.81% 27.51% 赤外線吸収スペクトル分析

3 9

色結晶、融点 212~214 ℃)を得た。該目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル分析、川核磁気共鳴吸収スペクトル分析結果を下記に示す。

元素分析 C H N F

測定値: 32.7% 3.1% 27.1% 37.1% 計算値: 32.69% 3.14% 27.23% 36.94%

赤外線吸収スペクトル分析

NH: 基に基く吸収 2.9 μ, 3.0 μ

C-P に基く吸収 7.3~9.0 μ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1μ

'H核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部模準物質

:TMS 、溶煤:d.-DMSO)

NH . 基に基く吸収 δ値 6.67ppm

( シングレット)

# 爽施例7

2.4 ージアミノー6ー(3.3.4.4.5.5.6.6.6ーノ ナフルオルヘキシル) ーsートリアジンの製造: 撹拌機、温度計、湿流冷却器を装着した 500 et フラスコに、4.4.5.5.6.6.7.7.7 ーノナフルオル ヘブタンニトリル27.3g(0.1モル) 、ジシアンジ NH: 基に基く吸収 .2.9 μ, 3.0 μ

C-P に基く吸収 7.4~9.1 μ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1μ

'#核磁気共鳴吸収スペクトル分析( 内部模準物質

:TMS 、溶媒:d.-DMSO)

NH: 基に基く吸収 δ値 6.64ppm

( シングレット)

#### 実施例 6

2.4 - ジアミノー 6 - (3.3.4.4.4 - ペンタフル オルブチル) - s - トリアジンの製造:

内容積 500配の撹拌機付オートクレープ中に、4.4.5.5.5 ーペンタフルオルペンタンニトリル17.3 g (0.1 モル)、ジシアンジアミド10.1 g (0.12モル)、ナトリウムメチラート0.05 g、メタノール100 配を仕込み、温度 125~130 ℃で撹拌しながら 2 時間反応させた。この反応混合物からメタノールを除去した後、固形分を水洗し乾燥させた。次に、これを50%酢酸水溶液にて再結晶を行い、15.3 g の2.4 ージアミノー6ー(3.3.4.4.4 ーペンタフルオルプチル)ー s ートリアジン(白

4 0

アミド16.8g(0.2モル)、 奇性ソーダ 0.3g、メチルセロソルブ 200 配を仕込み、温度 120~125 でで撹拌しながら 5 時間反応させた。 この反応混合物からメチルセロソルブを減圧下で除去した後、 固形分を水洗し減圧乾燥させた。 次に、 これを酢酸エチルにて再結晶を行い、 26.1gの2.4 ージアミノー6ー(3.3.4.4.5.5.6.6.6-ノナフルオルヘキシルーsートリアジン(白色結晶、融点 162~164 で)を得た。 該目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル分析、 'H核磁気共鸣吸収スペクトル分析結果を下記に示す。

元素分析 C H N F

湖定值: 30.3% 2.2% 19.5% 48.0%

計算值: 30.26% 2.26% 19.61% 47.87%

赤外線吸収スペクトル分析

NII. 基に基く吸収 2.9 μ. 3.0 μ

C-F に基く吸収 7.3~9.1 μ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1μ

'B核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部標準物質

: TMS 、溶媒:d.-DMSO)

NH 基に基く吸収 δ値 6.65ppm

(シングレット)

#### 実施例8

2.4 - ジアミノー 6 - (IH.1H.2H.2H-ペンタデ カフルオルノニル) - s - トリアジンの製造:

視锌機、温度計、運流冷却器を装着した 500 m2 フラスコに、2H.2H.3H.3H ーベンタデカフルオルデカンニトリル42.3g(0.1モル)、ジシアンジアミド12.6g(0.15 モル)、苛性カリ 0.6g、エチルセロソルブ 200 m2を仕込み、温度 130~135 でにて撹拌しながら10時間反応させた。この反応混合物からエチルセロソルブを減圧下で除去した後、固形分を水洗し減圧乾燥させた。次に、これを酢酸エチルにて再結晶を行い、42.1gの2.4 ージアミノー6ー(1H.1H.2H.2Hーペンタデカフルオルノニル)ーsートリアジン(白色結晶、融点 133~135 で)を得た。該目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル分析、'H核磁気共鸣吸収スペクトル分析結果を下記に示す。

4 3

ALC.		
含ファ素グアナミン化合物名	(ユ) 学程	1882年1
24-2731-6-0344555 -~79711414×7410-8-1972	981~08I	<u>₩₩</u> ~~/6/%05
2.4・ジアミノ・6. ЦН, 1月, 2月, 3月 一ウンデカフルオルヘブチルム・8・トリアジン	176~178	<b>干</b>
2,4・ジアミノ・6 (14,18,34,33 ートリデカフルオルオクチル)・8・トリアジン	111~113	ルチエ酸温
2.4・ジアミノ-6 (1H, 1H, 2H, 2H ーヘブタデカフルオルデジル)・5・トリアジン	621~ <i>1</i> 21	王 国
2.4・ジアミノ-6. CB, IB, 2B, 2B ーノナデカフルオルウンデジル)・5・トリアジン	12-ZI	<b>干</b> 刨
2.4・ジアミノ・6. (18.18.28.) ヨーヘンエイコサフルオルドデジル・5・トリアジンン	121~611	70% 於衛
2.4・ジアミノ・6. Cla, In. 2a, 2a ーベンタコサフルイルテトラデジのし-s・トリアジンジン	114~118	翻
2.4-ジアミノ-6-QB, B, B, B, B ートリトリアコンタフルオルオクタデジル)・3-トリアジン	901~201	アセトン
2.4・シアミノ・6- (3- (トリフルオルメチル) -1H.1H.2H.2H.ドデジルフルオル オクチル] -s-トリアジン	123~136	干岜
2.4・シアミノ・6- (3.5 ーヒス(トリフルオルメチル)-18.18.28.28 ーウンデンルフルオルオクチル)・3-トリアジン	119~121	コ 国

元素分析 C H N F

湖定值: 28.3% 1.6% 13.8% 56.4%

計算値: 28.42% 1.59% 13.81% 56.18%

赤外線吸収スペクトル分析

NB. 基に基く吸収 2.9 μ, 3.0 μ

C-P に恭く吸収 7.4~9.1 μ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1μ

'H核磁気共鳴吸収スペクトル分析( 内部標準物質

: TMS 、溶媒:d.-DMSO)

NB: 基に基く吸収 δ値 6.64ppm

(シングレット)

# 実施例9

実施例8における含フッ素ニトリルを変化させて、実施例8と同様の手順で反応及び処理を行った。 版目的生成物である含フッ素グアナミン化合物の融点を第2表に示す。

4 4

2.4 -ジアミノー6-(4.4.5.5.6.6.7.7.7-ノ

# 実施例10

ナフルオルヘブチル) - s - トリアジンの製造: 撹拌機、温度計、湿流冷却器を装着した 500 md フラスコに、5.5.6.6.7.7.8.8.8 - ノナフルオル オクタンニトリル28.7g(0.1モル)、ジシアンジ アミド16.8g (0.2モル)、 苛性カリ 0.2g、メ チルセロソルブ 200 mdを仕込み、温度 120~ 125 で撹拌しながら10時間反応させた。この反応混 合物からメチルセロソルブを被圧下で除去した後、 固形分を水洗し波圧乾燥させた。次に、これを酢 酸エチルにて再結晶を行い、30.1gの 2.4~ジア ミノー6ー (4.4.5.5.6.6.7.7.7 - ノナフルオル ヘブチル) - s - トリアジン (白色結晶、融点 174 ~ 177℃)を得た。該目的物の元素分析、赤 外線吸収スペクトル分析、「H 核磁気共鳴吸収スペクトル分析結果を下配に示す。

元素分析 C H N F 阅定值: 32.4% 2.7% 19.0% 46.0% 計算值: 32.36% 2.71% 18.87% 46.06%

赤外線吸収スペクトル分析

NH 基に基く吸収 2.9 μ 3.0 μ

C-F に基く吸収 7.3~9.1 μ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1μ

<sup>18</sup>核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部機能物質 :TMS、溶媒:d。-DMSO)

NH。基に基く吸収 **δ値 6.64ppm** 

(シングレット)

# 実施例11

実施例10における含フッ素ニトリルを変化さ せて、実施例10と同様の手順で反応及び処理を 行った。該目的生成物である含フッ素グアナミン 化合物の融点を第3表に示す。

合フッ素グフナミン化合物名	(2.) 学程	推
2.4・ジアミノ・6-(4.4.4・トリフルオルブチル)・8- トリアジン	215~217	215~217 50% 29.7
2.4・ジアミノ・6-(4.4.5.5.5・ペンタフルオルベンチル)・8・トリアジン	184~187	匪
24-ジアミノ-6-(1H, 1H, 2H, 2H, 3H, 3H・ウンデカフルオルオクチル)・5・トリアジン	127~133	匝
2.4-ジアミノ-6-(1H, 1H, 2H, 2H, 3H, 3H-ヘプタデカフルオルウンデシル) -s-トリアジン	115~118	50%B
2.4-ジアミノ-6-(IH, IH, 2H, 2H, 3H, 3H・トリコサフルオルテトラデシル) -s-トリアジン	117~119	<u> </u>
24-ジアミノ-6-(IR.1H,2H,2H,3H,3H,3H-)ナコサフルオルヘブタデシル) -8- トリアジン	109~113	匝

4 7

# 実施例 1 2

2.4 ージアミノー6ー(3-(トリフルオルメ チル)-3.4.4.4 -テトラフルオルブチル}-s - トリアジンの製造:

撹拌機、温度計、選流冷却器を装着した 500 ad フラスコに、4-(トリフルオルメチル)-4.5. 5.5 -テトラフルオルペンタンニトリル22.3g ( 0.1モル)、ジシアンジアミド12.6g(0.15 モル )、苛性ソーダ 0.3g、エチルセロソルブ 200€ を仕込み、温度 130~ 135℃で提掉しながら10時 間反応させた。この反応混合物からエチルセロソ ルブを減圧下で除去した後、固形分を水洗し減圧 乾燥させた。次に、これを50%酢酸水溶液にて再 結晶を行い、24.3gの2,4 ージアミノー6- [3 - (トリフルオルメチル) -3,4,4,4 ーテトラフ ルオルプチル)-s-トリアジン(白色結晶、融 点 165~ 168℃) を得た。該目的物の元素分析、 赤外線吸収スペクトル分析、 旧核磁気共鳴吸収ス ベクトル分析結果を下記に示す。

4 8

元素分析 Н С N

测定值: 31.1% 2.6% 22.9% 43.4%

計算值: 31.28% 2.63% 22.80% 43.29%

赤外線吸収スペクトル分析

NH2 基に基く吸収 2.9 µ、3.0 µ

C-F に基く吸収 7.4~9.1 μ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1 μ

「B核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部標準物質

:THS 、溶媒:d.-DMSO)

(シングレット)

# 実施例13

実施例12における含フッ素ニトリルを変化さ せて、実施例12と同様の手順で反応及び処理を 行った。該目的生成物である合フッ素グアナミン 化合物の融点を第4表に示す。

実 施	84	1	4
-----	----	---	---

ソプロポキシ)・エチル)・S-トリアジンの製造:
内容積 500 md の 復祥機付オートクレーブ中に、
3 ー (ベルフルオルイソプロポキシ) ープロパンニトリル23.9g(0.1モル)、ジシアンジアミド
10.1g(0.12 モル)、苛性カリ0.3g、メチルセロソルブ 100 mdを仕込み、温度 110~ 115℃で復
注しながら 5 時間反応させた。この反応混合物からメチルセロソルブを滅圧下で除去した後、固形分を水洗し滅圧乾燥させた。次に、これを50%メタノール水溶液にて再結晶を行い、20.4gの2.4ージアミノー6ー〔2ー(ベルフルオルイソプロポキシ)・エチル)-sートリアジン(白色結晶、融点 162~ 165℃)を得た。該目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、「H核磁気共鳴吸収スペクトル分析、」

2.4 - ジアミノー6 - (2 - (ペルフルオルイ

元素分析 C H N F 湖定値: 29.7% 2.4% 21.7% 41.3%

計算值: 29.73% 2.50% 21.67% 41.15%

5 2

れを酢酸エチルにて再結晶を行い、37.1gの2.4 ージアミノー6ー(6ー(ベルフルオルイソプロポキシ)ー1H.1H.2H.2H ーオクタフルオルヘキシル)ーsートリアジン(白色結晶、 融点119~122°C)を得た。該目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル分析、'H核磁気共鳴吸収スペクトル分析結果を下記に示す。

元素分析 C H N F 測定値: 27.5% 1.5% 13.5% 54.6% 計算値: 27.55% 1.54% 13.38% 54.47%

赤外線吸収スペクトル分析

ΝΗ 基に基く吸収 2.9μ、3.0 μ

C-F に基く吸収 7.4~9.1 µ(幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1 μ

'H核磁気共鳴吸収スペクトル分析( 内部標準物質

:TMS 、溶媒:d.-DMSO)

NH。基に基く吸収

δ値 6.67ppm

(シングレット)

# 実施例16

2.4 -ジアミノー6 - [3.3.4.4 ーテトラフル

50%品数大海流 名名メタノーで名の後 配数エチル 再結晶物質 4 4 4 4 哑 m Œ 堕 129~132 121~123 115~117 107~111 154~157 114~116 3 7= 45.0 2.4・ジアミノ・6. (4・(トリフルオルメチル)・1H,1H-オクタフル オルベンチル)・s・トリアジン 24·ジアミノ・6- (10- (トリフルオルメチル)・18.18-エイコサフルオルウンデンル)・3- トリアジン 2.4-ジアミノ-6- (6- (トリフルオルメチル)-4.4.5.5.6.7.7.7-オクタフルオルヘプチル) -8- トリアジン 2.4·ジアミノ-6. (3.5-ビス (トリフルオルメチル)-3,4.4.5.6. 6.6-ヘプタフルオルヘキシル) -s. トリアジン 2.4・ジアミノ・6- (7- (トリフルオルメチル)-1B,1B,2B,2B-ドデカフルオルオクチル)・s-トリアジン 2,4-ジアミノ・6・(15-(トリフルオルメチル)・1H,1H,2H,2H-オクタコサフルオルヘキサデシル)・5・トリアジン (9- (トリフルオルメチル)-14,14,24,24-合ファ素グアナミン化合物名 2,4-ジアミノ-6- 〔9- (トリフルオルメ サデカフルオルデシル)-s- トリアジン 第4要

赤外線吸収スペクトル分析

NH: 基に基く吸収 2.9 μ、3.0 μ

5 1

C-F に基く吸収 7.3~9.1 µ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1 μ

<sup>1</sup>B核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部標準物質

:TMS 、溶媒:d.-DMSO)

NII 基に基く吸収 δ値 6.66ppm

(シングレット)

# 実施例15

2.4 - ジアミノー 6 - (6 - (ペルフルオルイソプロポキシ) - 18.18.28.28 - オクタフルオルヘキシル) - s - トリアジンの製造:

内容積 500配の撹拌機付オートクレーブ中に、7 - (ペルフルオルイソプロポキシ) - 211,211,311,311 - オクタフルオルヘプタンニトリル43.9g(0.14 モル)、 苛性ソーダ0.4 g、メタノール 100 亜を仕込み、温度 140~ 145℃で撹拌しながら5時間反応させた。この反応混合物からメタノールを除去した後、固形分を水洗し波圧乾燥させた。次に、こ

5 3

オルー4~(ベルフルオルイソプロポキシ)-ブ チル】-ε-トリアジンの製造:

摂拌機、温度計、退流冷却器を装着した 500㎡ フラスコに、4.4.5.5 ーテトラフルオルー5ー ( ベルフルオルイソプロポキシ)-ベンタンニトリ ル33.9g(0.1モル) 、ジシアンジアミド16.8g( 0.2 モル)、水酸化リチウム 0.3g、エチルセロ ソルブ 200配を仕込み、温度 130~ 135℃で撹拌 しながら10時間反応させた。この反応混合物から エチルセロソルブを減圧下で除去した後、固形分 を水洗し、減圧乾燥させた。次に、これを50%酢 酸水溶液にて再結晶を行い、36.8gの2.4 -ジア ミノー6ー (3.3.4.4 ーテトラフルオルー4ー ( ベルフルオルイソプロポキシ) -ブチル) - s -トリアジン(白色結晶、融点 129~ 133℃)を得 た。該目的物の元素分析、赤外線吸収スペクトル 分析、"#核磁気共鳴吸収スペクトル分析結果を下 配に示す。

С

元素分析

湖定位: 28.3% 1.9% 16.6% 49.5% 計算值: 28.38% 1.91% 16.55% 49.38%

н

赤外線吸収スペクトル分析

NB: 基に基く吸収 2.9 µ 、3.0 µ

C-F に基く吸収 7.3~9.0 μ (幅広い吸収)

トリアジン核に基く吸収 12.1 μ

'B核磁気共鳴吸収スペクトル分析(内部標準物質

:TMS、溶媒:d\_-DMSO)

NH。基に基く吸収 **δ値 6.65ppm・** 

(シングレット)

## 実施例17

実施例16における含フッ索ニトリルを変化さ せて、実施例16と同様の手順で反応及び処理を 行った。該目的生成物である含フッ素グアナミン 化合物の融点を第5 表に示す。

5 5

5 6

# 実施例18

2.4 - ジアミノー 6 - ( 3.3.3-トリフルオル プロピル) -s-トリアジンのN-メチロール化 物の製造:

実施例5の方法で得られた2.4 -ジアミノー6 - ( 3.3.3-トリフルオルプロピル) - s - トリ アジン10.4g (0.05モル) に、10%苛性ソーダ水 溶液でpH10.5に調整した37%ホルマリン16.4g ( ホルムアルデヒド 0.2モル) を加えた。この混合 物を温度70~75℃にて30分間撹拌しながら加熱し た。この反応混合物は透明な液であり、これを分 析した結果、2.4 -ジアミノー6- ( 3.3.3-ト リフルオルプロピル) - s - トリアジン1モルに 対しホルムアルデヒド 3.6モルが結合したもので あった。

# 実施例19

2.4 -ジアミノー6- ( 3.3.4.4.4-ベンタフ ルオルプチル) -s-トリアジンのN-メチロー ル化物の製造:

実施例6の方法で得られた2.4 ージアミノー6

合フッ素グアナミン化合物名	(2) 沖曜	再結晶線媒
2.4・ジアミノ・6. (5. (ペルフルオルインプロボキシ) -18.18・オ クタフルオルペンチル) -8・トリアジン	125~128	計載エチル
2.4-ジアミノ-6- (8. (ベルフルオルイソプロボキシ)・1H, 1H, 2H, 2H. ドデカフルオルオクチル)・s・トリアジン	116~119	50%的数
2.4・ジアミノ-6- (10・ペルフルオルイソプロボキシ)・18.18, 28 、28・ヘキサデカフルオルデシル)・8・トリアジン	112~115	<u>교</u>
2.4・ジアミノ・6. (14・(ペルフルオルイソプロボキシ)・1B, 1B, 2B, 2B・予トラコサフルオルテトラデシル)・8・トリアジン	107~110	中區
2.4・ジアミノ・6- (1-( ペルフルオルイソプロボキシ)-4.4.5.5.6 6.1.1-オクタフルオルヘブチル) -s- トリアジン	121~123	프
2.4・ジアミノ-6. (3-(トリフルオルメチル)-4-(ベルフルオルイソプロポキシ)-3.4.4-トリフルオルブチル)-s-トリアジン	114~117	50%メタノール大治療

- (3.3.4.4.4ーベンタフルオルブチル) - s - トリアジン12.9 g (0.05 モル) に、10%苛性ソーグ水溶液でpB10.5に調整した37%ホルマリン18.8 g (ホルムアルデヒド0.23 モル) を加えた。この混合物を温度70~75℃にて30分間撹拌しながら加熱した。この反応混合物は透明な液であり、これを分析した結果、2.4 ージアミノー6ー (3.3.4 .4.4ーベンタフルオルブチル) - s - トリアジン1 モルに対しホルムアルデヒド 3.7モルが結合したものであった。

#### 実施例20

2,4 ージアミノー 6 ー (18,18,28,28 ートリデカフルオルオクチル) ーs ートリアジンのN-メチロール化物の製造:

実施例 9 の方法で得られた2.4 ージアミノー6 ー (1H.1H.2B.2H ートリデカフルオルオクチル) ー s ートリアジン22.9 g (0.05モル) に、10% 苛性ソーダ水溶液でpH10.0に調整した37% ホルマリン18.8 g (ホルムアルデヒド 0.23 モル) を加えた。この混合物を温度70~75℃にて30分間撹拌し

5 9

ド 3.7モルが結合したものであった。

# 実施例22

2.4 -ジアミノー6- (6- (ベルフルオルイソプロポキシ) -1H.1H.2H.2H -オクタフルオルヘキシル) - s -トリアジンのN-メチロール化物の製造:

実施例15の方法で得られた2.4 ージアミノー6ー(6ー(ベルフルオルイソプロポキシ)-1B.1H.2H.2H ーオクタフルオルヘキシル)-sートリアジン26.2g(0.05モル)に、10%箭性ソーダ水溶液でpH11.5に調整した37%ホルマリン20.5g(ホルムアルデヒド 0.25 モル)を加えた。この混合物は温度75~80℃にて1時間撹拌しながら加熱した。この反応混合物は二層に分離した液であり、これを波圧下にて脱水を行い、粘稠な液を得た。これを分析した結果、2.4 ージアミノー6ー(ベルフルオルイソプロポキシ)-1B.1H.2B.2B ーオクタフルオルヘキシル)-sートリアジン1モルに対しホルムアルデヒド 3.6モルが結合したものであった。

ながら加熱した。この反応混合物は透明な液であり、これを分析した結果、2.4 ージアミノー 6 ー (18.18.28.28 ートリデカフルオルオクチル) ー s ートリアジン 1 モルに対しホルムアルデヒド 3.4 モルが結合したものであった。

#### **車施例21**

2.4 ージアミノー 6 ー (1B.1H.2H.2H ーヘブタ デカフルオルデシル) ー s ートリアジンのNーメ チロール化物の製造:

実施例9の方法で得られた2.4 ージアミノー6ー(18.18.2H.2Bーヘブタデカフルオルデシル)ーsートリアジン27.9g(0.05モル)に、10%寄性ソーダ水溶液でpH11.0に調整した37%ホルマリン41.0g(ホルムアルデヒド 0.5モル)を加えた。この混合物を温度75~80℃にて1時間撹拌しながら加熱した。この反応混合物は二層に分離した液であり、これを波圧下にて脱水を行い、粘稠な液を得た。これを分析した結果、2.4 ージアミノー6ー(11.111.2H.2H ーヘブタデカフルオルデシル)ーsートリアジン1モルに対しホルムアルデヒ

6 0

実施例 1 8 ~ 2 2 に示した如く、これらの新規な合フッ素グアナミン化合物は、ホルムアルデヒド源と温和な条件下で極めて容易に多メチロール化反応を行い、かかる化合物におけるアミノ基が非常に優れた反応性を有するものであり、また樹脂中間体として極めて有用な該化合物のNーメチロール化物を提供するものであった。

# 実施例23

2.4 - ジアミノー 6 - (1H.1H.2H.2H.2H ートリデカフルオルオクチル) - s - トリアジンのN-メトキシメチル化物の製造:

実施例 2 0 の方法で得られた 2.4 ージアミノー 6 ー (18.18.28.28 ートリデカフルオルオクチル)ーsートリアジン10.0gのNーメチロール化物 (数トリアジン1 モルに対しホルムアルデヒド 3.4 モル結合)の反応混合物を、 滅圧下にて脱水を行い、これにメタノール50 配を添加した。この混合物を 20 % 硫酸で pB 2.0に調整した後、 温度 40 ~45 ℃にて 2 時間加熱した。この反応混合物を 10 % 苛性ソーダ水溶液で pB 9.0 に調整した後、 滅圧

下にてメタノール、水を除去し、更に固形分を建 過して粘稠な液を得た。これを分析した結果、2. 4 ージアミノー 6 ー (IH.1H.2H.2H-トリデカフル オルオクチル) ー s ートリアジン1 モルに対しN ーメトキシメチル基 3.1当量が結合したものであった。

上記に示した如く、この新規な合フッ素グアナミン化合物のN-メチロール化物は、アルコールと温和な条件下で容易にアルキルエーテル化反応を行い、非常に優れた反応性を有するものであり、また樹脂中間体として極めて有用な該化合物のN-アルコキシメチル化物を提供するものであった。

N-メチロール化合フッ第グアナミン化合物の 重合及び該樹脂の撥水性試験:

実施例18~22で得られた含フッ素グアナミン化合物のN-メチロール化物を用い、水-エタノール(重量比50/50)の溶媒にて5重量%溶液を作製した。これに、触媒として塩化アンモニウム30重量%(該樹脂固形分に対し)を添加した。

6 3

(スプレー社) 20 0 50 0 2 8 80 数文料 2.4・ジアミノ・6- 〔6-( ヘレフレオルインプロボキシ)-[H, IH, 2H, 2H, 2H・アクタフルオレヘキシル〕-3- トリアジンのNーメチロール(2M (破壊強2 2) 2.4・ジアミノ-6-(3.3.4.4・4・ハンタフルオルブチル)-3・トリアジンのNーメチロー/人物(奥路内19) 2.4.ジアミノ-6.(3.3.3.トリンプオラブログラン3-トリアジンのN-メチローンプを(財福監18) 2.4-ジアミノ-6-(IN.1N,2N,2N-トリデカフルオルオクチル)・8-トリアジンのNーメチロール代数 (実施別20) 2.4・ジアミノ-6.(18.18.28.の-ヘブタデセンシオワデンC)-3-リアジンのNーメチローン元秒(紙箱室2.1) 白フッポグアナミン化合物のNーメチロール化物名 **医** 五菱 この溶液を用いて、綿布に該樹脂を1重量%(布 重量に対し)付着させ、次に、この処理した綿布 を乾燥させ、 140℃ - 5 分の条件にて硬化させた。 この硬化処理した綿布を用い、撥水性試験を行っ た結果を第6 妻に示す。

第6表に示す如く、この新規な合フッ素グアナミン化合物のNーメチロール化物は、非常に優れた撥水性を示し、該化合物は極めて優れた性質を有するものであった。

尚、撥水性試験は、 JIS L 1005(スプレー法) に準拠して試験を行った。

6 4

# 実施例25

2.4 - ジアミノー 6 - (1H,1H,2H,2R - トリデカフルオルオクチル) - s - トリアジンの N - メチロール化物の重合及び含フッ素置換基の安定性 試験:

実施例 2 0 の方法で得られた 2.4 ージアミノー 6 ー (1H.1H.2H.2H ートリデカフルオルオクチル) ー s ートリアジンの N ーメチロール化物 5.0 gをエクノール10 m に溶解させ、硬化触媒として p ートルエンスルホン酸 0.025 g を加え、亜鉛メッキ鋼板に塗布後、 140℃ -20分の条件で加熱硬化させた。

この塗装鋼板を用い、ウェザーOーメーターに て 600時間の厚路試験を行った。该試験鋼板の墜 膜を網離し元素分析を行った結果、F含有量47.5 %(試験前測定値 F含有量47.9%)であった。

上記に示した如く、この新規な含フッ案グアナミン化合物のNーメチロール化物は、重合性に優れ、更に該化合物の含フッ素置換基は紫外線、水等では脱離し難く、極めて優れた性質を有するも

第6表

のであった。

#### 実施例26

2.4 ージアミノー 6 ー (18.18.28.28 ートリデカフルオルオクチル) - s ートリアジンによるウレタン樹脂の硬化試験:

無水メチルエチルケトン200gにポリプロピレングリコール(数平均分子量1000) 100g(0.1モル) 及びトリメチロールプロパン 2.7g(0.02モル) を添加混合した。次に、内温を60℃に保持しながら、2.4ートリレンジイソシアナート41.8g(0.24モル) を滴下添加した後、3時間反応を有けた。この得られた末端にイソシアナート基をもするウレタン樹脂に実施例9の方法で得られた 2.4ージアミノー6ー(1H.1H.2H.2H.2Hートリデカフルオルオクチル)ーsートリアジン45.7g(0.1モルカトル)ーsートリアジン45.7g(0.1モルオルオクチル)ーsートリアジン45.7g(0.1モルオルオクチル)ーsートリアジン45.7g(0.1モルカトカーの一般では、メチルエチルケトで強度の製土を登したでででででは、メチルエチルケトも、変換の製料は見られず、十分に硬化した優れた塗

6 7

た布で塗膜表面を10回ラビングしても塗膜の剝離 は見られず、十分に硬化した優れた塗膜であった。

上記に示した如く、核合フッ素グアナミン化合物は、エポキシ樹脂を十分に硬化させ、樹脂硬化速度、硬化樹脂強度等に非常に優れた架橋剤として提供することができ、更に該化合物のアミノ基はエポキシ基との反応性に著しく富んでいるものであった。

# 実施例 2 8

2.4 - ジアミノー 6 - (1H,1H,2H,2H - ベンタ デカフルオルノニル) - s - トリアジンの製造:

実施例 8 における10時間反応の代わりに、40時間反応する以外は、実施例 8 と同様の手順で反応及び処理を行い、2.4 ージアミノー6 ー (1H.1H. 2H.2H ーベンタデカフルオルノニル)ーェートリアジン49.3 g (収率97.2%)を得た。尚、この反応混合物(処理前)をガスクロマトグラフィーで分析した結果、原料及び所期目的化合物以外の化合物は0.16重量% (対仕込合フッ案ニトリル)であった。

膜であった。

上記に示した如く、該合フッ素グアナミン化合物は、ウレタン制脂を十分に硬化させ、樹脂硬化速度、硬化樹脂強度等に非常に優れた架橋剤として提供することができ、更に該化合物のアミノ基はイソシアナート基との反応性に著しく富んでいるものであった。

#### 実施例27

2.4 ージアミノー 6 ー (3.3.4.4.5.5.6.6.6 ー ノナフルオルヘキシル) – s ートリアジンによる エポキシ樹脂の硬化試験:

エポキシ樹脂エピコート 828(シェル社製品) 100gをメチルイソプチルケトン 200gに溶解させ、これに実施例7の方法で得られた2.4~ジアミノー6~(3.3.4.4,5.5,6.6.6 ーノナフルオルヘキシル)~s~トリアジン47gを添加し、溶解させて樹脂溶液を調整した。この樹脂溶液を亜鉛メッキ鋼板に塗布後、105℃で30分間、更に150℃にて2時間加熱した。この加熱処理した塗装鋼板の塗膜は、メチルエチルケトンを含浸させ

6 8

上記に示した如く、本発明に係わる特定の含フッ素ニトリルとジシアンジアミドとを反応せしめる製造法によると、所期目的化合物である新規含フッ素グアナミン化合物が極めて高収率で得られ、更に、かかる製造法は、副生物が殆んどなく極めて高純度で所期目的化合物が得られること、原料ロスが著しく少ないこと、製造が簡易であること、副生物が極めて少なく高収率の為精製分離等の工程が簡便であること等者しく優れているものであった。

# 比較例1

実施例 2 5 における 2.4 ージアミノー 6 ー (18 ,18,28,28 ートリデカフルオルオクチル) ー s ートリアジンの N ーメチロール 化物の代わりに、2.4 ージアミノー 6 ー (18,18,28,28 ートリデカフルオルオクチルオキシ) ー s ートリアジンの N ーメチロール 化物 (核トリアジン 1 モルに対しホルムアルデヒド3.5 モル結合)を用いる以外は、実施例 2 5 と同様の手順で亜鉛メッキ 鋼板に塗布後、加熱硬化させた。この塗装鋼板を用い、ウェザー

O-メーターにて600 時間の四緒試験を行った。 該試験関板の強膜を剝削し元素分析を行った結果 、F含有量31.4%(試験前測定値 F含有量46.1 %)であり、該化合物は、含フッ素置換基が著し く脱難し、所期の機能を長期にわたり維持することが困難なものであった。

#### 比較例 2

2.4 - ジアミノー 6 - (ベルフルオルオクチル ) - s - トリアジンによるウレタン樹脂の硬化試験:

実施例 2 6 における実施例 9 の方法で得られた 2.4 ージアミノー 6 ー (1H.1H.2H.2H ートリデカフルオルオクチル) ー s ートリアジン45.7 g の代わりに、2.4 ージアミノー 6 ー (ベルフルオルオクチル) ー s ートリアジン52.9 g にする以外は、 文 を 例 2 6 と 同様の手順で 樹脂調整及び 繁膜硬化 試験を行った。この加熱処理した塗装鋼板の繁膜は、メチルエチルケトンを合浸させた布で繁膜表面を 2 回ラビングすると 変膜が 剝離し、 殆んど硬化していないものであった。

7 1

ていないものであった。

上記に示した如く、公知化合物のベルフルオルアルキル基置換グアナミン化合物を架橋剤として用いた場合、エポキシ樹脂は殆んど硬化せず、該樹脂硬化速度、硬化樹脂強度等が奢しく不足し架橋剤として提供するには極めて不満足であり、また該化合物のアミノ基は本発明に係わる化合物のアミノ基に比してエポキシ基との反応性が奢しく乏しいものであった。

# 比較例 4

2.4 ージアミノー 6 ー n ーノニルー s ートリア ジンの製造:

実施例 8 における2H.2H.3H.3H.3H. ーベンタデカフルオルデカンニトリル42.3g(0.1モル)の代わりに、nーデカンニトリル15.3g(0.1モル)を用いる以外は、実施例 8 と同様の手順で反応を行った。この反応混合物からエチルセロソルブを波圧下で除去した後、固形分を水洗し減圧乾燥させた。次に、これをアセトンで再結晶を行い、2.4 ージアミノー6-n-ノニルーs-トリアジン 6.4g(

上記に示した如く、公知化合物のベルフルオルアルキル基置換グアナミン化合物を架橋剤として用いた場合、ウレタン樹脂は殆んど硬化せず、架橋剤として提供するには極めて不満足であり、また該化合物のアミノ基は本発明に係わる化合物のアミノ基に比してイソシアナート基との反応性が著しく乏しいものであった。

#### 比較例3

2.4 - ジアミノー6~ (ベルフルオルヘキシル) - s - トリアジンによるエポキシ樹脂の硬化試験:

実施例 2 7 における実施例 7 の方法で得られた
2.4 ージアミノー 6 ー (3.3.4.4.5.5.6.6.6.6 ーノ
ナフルオルヘキシル) ー s ートリアジン47 g の代
わりに、2.4 ージアミノー 6 ー (ベルフルオルヘ
キシル) ー s ートリアジン57 g にする以外は、実
施例 2 7 と同様の手順で樹脂調整及び塗膜硬化試
験を行った。この加熱処理した塗装鋼板の塗膜は、
メチルエチルケトンを含浸させた布で塗膜表面を
2 回ラビングすると塗膜が剝離し、殆んど硬化し

7 2

収率27.0%)を得た。

上記に示した如く、脂肪族ニトリルとジシアと対の収率が極めて低く、工業的、経済的に著しての収率が極めて低く、工業的、経済的に著してのであり、本発明における特定ののであり、本発明における特定のであり、本発明における特定のでは、これらの点で著しく分っているものであった。

# 比較例 5

2.4 -ジアミノー6 - (6.6.7.7.8.8.9.9.9 - ノナフルオルノニル) - s - トリアジンの製造: 実施例 8 における2H.2H.3H.3H - ペンタデカフルオルデカンニトリル42.3 g (0.1モル) の代わりに、7.7.8.8.9.9.10.10.10-ノナフルオルデカン

ニトリル31.5g(0.1モル)を用いる以外は実施例8と同様の手順で反応を行った。この反応混合物からエチルセロソルブを波圧下で除去した後、固形分を水洗し波圧乾燥させた。次に、これを酢酸エチルで再結晶を行い、2.4 ージアミノー 6ー(6.6.7.7.8.8.9.9.9 ーノナフルオルノニル)ーsートリアジン11.3g(収率28.3%)(元業分析、赤外線吸収スペクトル分析にて同定)を得た。

上記に示した如く、本発明において特定する以外の該含フッ素ニトリルとジシアンジアミドとを反応せしめる方法は、所期目的化合物の収率が極めて低く、特製分離等の工程が煩雑であること、原料ロスが著しく多いこと等製造上の重大な欠陥を有し、本発明における特定の含フッ素ニトリルを用いた場合に比し、著しく劣っているものであった。

特許出願人 三井東圧化学株式会社

7 5